(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-226502 (P2000-226502A)

(43)公開日 平成12年8月15日(2000.8.15)

(51) Int.Cl.7		識別記号	F I 7	73-ド(参考)			
CO8L	69/00		C 0 8 L 69/00	4 F 2 O 6			
C08K	3/34		C 0 8 K 3/34	4 J 0 0 2			
	5/521		5/521				
// B29C	45/00		B 2 9 C 45/00				
(C08L	69/00						
	•	審査部	求 未請求 請求項の数7 OL (全 10 頁)	最終頁に続く			
(21)出願番号		特願平11-26568	(71)出願人 000183657				
			出光石油化学株式会社				
(22)出顧日		平成11年2月3日(1999.2.3)	成11年2月3日(1999.2.3) 東京都港区芝五丁目6番1号				
			(72)発明者 野寺 明夫				
			千葉県市原市姉崎海岸1番地	§ 1			
			(72)発明者 満田 直樹				
			千葉県市原市姉崎海岸1番地	1			
			(72)発明者 久世 茂樹				
			千葉県市原市姉崎海岸1番地	1			
			(74)代理人 100081765				
			弁理士 東平 正道				
			•				
				最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 難燃性ポリカーボネート樹脂組成物および成形品

(57)【要約】

【課題】ポリカーボネート樹脂の耐衝撃性を確保し、耐熱性、耐湿性などの耐老化性、リサイクル性とともに、 成形性、難燃性にすぐれた成形品の提供。

【解決手段】 (A) ポリカーボネート樹脂70~95重量%、(B) スチレン系樹脂30~5重量%からなる樹脂100重量部に対して、(C) リン酸エステル化合物2~20重量部および(D) 板状無機充填剤0.1~4重量部を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。板状無機充填剤が平均粒径が0.2~2μmのタルクが好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) ポリカーボネート樹脂70~95 重量%、(B) スチレン系樹脂30~5重量%からなる 樹脂100重量部に対して、(C)リン酸エステル化合 物2~20重量部および(D)板状無機充填剤0.1~ 4 重量部を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成

【請求項2】 板状無機充填剤が平均粒径が0.2~2 μmのタルクである請求項1記載の難燃性ポリカーボネ 一卜樹脂組成物。

【請求項3】 リン酸エステル化合物がレゾルシンまた はハイドロキノン構造およびフエニレンエーテル構造を 有する縮合リン酸エステル化合物である請求項1または 2 記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。

【請求項4】 さらに、(E) フルオロオレフィン樹脂 を、(A) および(B) からなる樹脂100重量部に対 して、0.05~5重量部含有する請求項1~3のいず れかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。

【請求項5】 さらに、(F) コア/シェルタイプグラ フトゴム状弾性体を、(A) および(B) からなる樹脂 20 100重量部に対して、1~30重量部含有する請求項 1~4のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂 組成物。

【請求項6】 請求項1~5のいずれかに記載の難燃性 ポリカーボネート樹脂組成物からなる成形品。

【請求項7】 請求項1~5のいずれかに記載の難燃性 ポリカーボネート樹脂組成物からなる電気・電子機器の ハウジングあるいは部品である射出成形品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は難燃性ポリカーボネ 一ト樹脂組成物に関し、詳しくは、難燃性、耐衝撃性に すぐれ、高温下、高湿度下における物性低下が少なく、 リサイクル性の改良された難燃性ポリカーボネート樹脂 組成物および成形品に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ポリカーボネート樹脂は、すぐれた耐衝 撃特性、耐熱性、電気的特性などにより、OA(オフィ スオートメーション)機器、情報機器、家庭電化機器な どの電気・電子機器、自動車分野、建築分野等様々な分 40 野において幅広く利用されている。しかしながら、ポリ カーボネート樹脂は、成形加工温度が高く、溶融流動性 が悪いという問題点を有している。このため、成形温度 が比較的高く、特に、各種添加剤、たとえばリン酸エス テル化合物を配合した場合などに、高温、高湿下の使用 により、物性の低下や着色発生の問題がある。一方、ポ リカーボネート樹脂は、一般的に自己消火性樹脂ではあ るが、〇A機器、情報機器、家庭電化機器分野を中心と して、高度の難燃性を要求される分野があり、各種難燃 剤の添加により、その改善が図られている。

【0003】また、近時、成形品が複写機、フアックス などのOA機器、電話機、通信機などの情報機器、家庭 電化機器などの電気・電子機器などの部品やハウジング などの場合には、形状が複雑になること、リブやボスな どの凹凸が成形品に形成されること、軽量化、省資源の 見地から成形品が薄肉化することなどの理由から、ボリ カーボネート樹脂の溶融流動性、すなわち射出成形性を 高めた組成物が求められている。この成形性の改善とし ては、耐衝撃性などの物性も考慮して、(ゴム変性)ス チレン系樹脂との配合組成物が多く提案されている。

【0004】ポリカーボネート樹脂の溶融流動性の改良 のために、アクリロニトリル・ブタジエン・スチレン樹 脂(ABS樹脂)、ゴム変性ポリスチレン樹脂(HIP S)、アクリロニトリル・スチレン樹脂(AS樹脂)な どの(ゴム変性)スチレン系樹脂をポリカーボネート樹 脂に配合した組成物は、ポリマーアロイとして、その耐 熱性、耐衝撃性の特性を生かし、多くの成形品分野に用 いられてきている。また、これらの用途では、その製品 の安全性を高めるために、あるレベル以上の難燃性が求 められている。

【0005】ポリカーボネート樹脂の難燃性を向上する 方法として、ハロゲン化ビスフェノールA、ハロゲン化 ポリカーボネートオリゴマーなどのハロゲン系難燃剤が 難燃剤効率の点から酸化アンチモンなどの難燃助剤とと もに用いられてきた。しかし、近時安全性、環境への影 響の観点から、ハロゲンを含まない難燃剤による難燃化 方法が市場より求められている。ノンハロゲン系難燃剤 として、リン酸エステル化合物を配合したポリカーボネ ート樹脂組成物は優れた難燃性を示し、多くの方法が提 案されている。

【0006】具体的には、たとえば特開昭61-551 45号公報には、(A) 芳香族ポリカーボネート樹脂、 (B) ABS樹脂、(C) AS樹脂、(D) ハロゲン化 合物、(E)リン酸エステル、(F)ポリテトラフルオ ロエチレン成分からなる熱可塑性樹脂組成物が記載され ている。特開平2-32154号公報には、(A) 芳香 族ポリカーボネート樹脂、(B) ABS樹脂、(C) A S樹脂、(D) リン酸エステル、(E) ポリテトラフル オロエチレン成分からなる難燃性高衝撃性ポリカーボネ ート成形用組成物が記載されている。

【0007】これらは、いずれも、ポリカーボネートの 溶融流動性の改良による成形性、耐衝撃性、難燃性の改 良を目的としたもので、すぐれた効果を生かし、各種成 形品として用いられてきている。しかしながら、ポリカ ーボネート樹脂と (ゴム変性) スチレン系樹脂からなる 良溶融流動性組成物をリン酸エステル化合物で難燃化す る場合には、リン酸エステル化合物を比較的多量に配合 する必要がある。また、リン酸エステル化合物は難燃性 には寄与するものの、成形加工時の金型腐食、成形品が 加熱下に置かれたり、高湿度下に置かれた場合に、衝撃

- 2

3

強度の低下、変色の発生などの問題点がある。また、近 時の環境問題、省資源の観点から成形品のリサイクル 性、すなわち、繰り返し再溶融混練において、物性の低 下、着色の程度が低い成形原料が求められてきている。 【0008】このため、ポリカーボネート樹脂の高温、 高湿度下での安定性、すなわち耐加水分解性にすぐれた 難燃性ポリカーボネート樹脂が望まれている。一方、難 燃性ポリカーボネート樹脂に、タルクなどの無機充填剤 を配合することも知られている。たとえば、特開平7-126510号公報、特開平9-48912号公報など がある。これらの難燃性ポリカーボネート樹脂における 無機充填剤の配合は、成形品の耐熱性や剛性を向上する ためのものであり、その配合量は通常5重量%以上、特 に10重量%以上でその目的が達成される。しかしなが ら、たとえばタルクを樹脂成分100重量部に対して、 5 重量部程度の配合において、衝撃強度が大幅に低下す る問題点がある。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記現状の下、ポリカーボネート樹脂のリン酸エステル化合物による難燃化とスチレン系樹脂による成形性の改善において、すぐれた難燃性を維持しながら、耐熱性、耐湿性などの耐老化性に優れ、しかも繰り返し溶融、すなわちリサイクル性にも優れた成形品を成形可能なポリカーボネート樹脂組成物およびこの組成物を用いた成形品の提供を目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明の目的を達成するため、本発明者らは、難燃性ポリカーボネート樹脂のリン酸エステル化合物による難燃化において、成形性、耐熱性、耐湿性などの改良について鋭意検討した。その結果、ポリカーボネート樹脂とスチレン系樹脂からなる樹脂組成物に、リン酸エステル化合物とともに、特定の添加剤を特定量選択使用することにより、難燃性を低下させることなく、耐衝撃性、耐老化性、リサイクル性が改良できることを見出し、本発明を完成した。

【0011】すなわち、本発明は、

- (1) (A) ポリカーボネート樹脂70~95重量%、
- (B) スチレン系樹脂30~5重量%からなる樹脂100重量部に対して、(C) リン酸エステル化合物2~20重量部および(D) 板状無機充填剤0.1~4重量部を含有する難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- (2) 板状無機充填剤が平均粒径が 0.2~2μmのタルクである上記 1記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- (3) リン酸エステル化合物がレゾルシンまたはハイドロキノン構造およびフエニレンエーテル構造を有する縮合リン酸エステル化合物である上記(1)または(2)記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。
- (4) さらに、(E) フルオロオレフィン樹脂を、

(A) および(B) からなる樹脂100重量部に対して、0.05~5重量部含有する上記(1)~(3)のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物。

(5) さらに、(F) コア/シェルタイプグラフトゴム 状弾性体を、(A) および(B) からなる樹脂 100 重 量部に対して、 $1\sim30$ 重量部含有する上記(1) \sim

(4) のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂 組成物。

(6)上記(1)~(5)のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物からなる成形品。

(7)上記(1)~(5)のいずれかに記載の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物からなる電気・電子機器のハウジングあるいは部品である射出成形品を提供するものである。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 まず、本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物の構 成成分(A)~(D)について説明する。

(A) ポリカーボネート樹脂 (PC)

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物を構成する (A) 成分であるポリカーボネート樹脂 (PC) として は、特に制限はなく種々のものが挙げられる。通常、2 価フェノールとカーボネート前駆体との反応により製造 される芳香族ポリカーボネートを用いることができる。 すなわち、2価フェノールとカーボネート前駆体とを溶 液法あるいは溶融法、すなわち、2価フエノールとホスゲンの反応、2価フエノールとジフェニルカーボネート などとのエステル交換法により反応させて製造されたものを使用することができる。

【0013】2価フェノールとしては、様々なものが挙げられるが、特に2,2ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン[ビスフェノールA]、ビス(4ーヒドロキシフェニル)メタン、1,1ービス(4ーヒドロキシフェニル)エタン、2,2ービス(4ーヒドロキシー3,5ージメチルフェニル)プロパン、4,4'ージヒドロキシジフェニル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)シクロアルカン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)オキシド、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)エーテル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)エーテル、ビス(4ーヒドロキシフェニル)ケトンなどが挙げられる。

【0014】特に好ましい2価フエノールとしては、ビス(ヒドロキシフェニル)アルカン系、特にビスフェノールAを主原料としたものである。また、カーボネート前駆体としては、カルボニルハライド、カルボニルエステル、またはハロホルメートなどであり、具体的にはホスゲン、2価フェノールのジハロホーメート、ジフェニルカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなどである。この他、2価フェノールとして

5

は、ハイドロキノン、レゾルシン、カテコール等が挙げられる。これらの2価フェノールは、それぞれ単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

【0015】なお、ポリカーボネート樹脂は、分岐構造を有していてもよく、分岐剤としては、1,1,1ートリス(4ーヒドロキシフェニル)エタン、α,α',α"ートリス(4ービドロキシフェニル)-1,3,5ートリイソプロピルベンゼン、フロログリシン、トリメリット酸、イサチンピス(oークレゾール)などがある。また、分子量の調節のためには、フェノール、p-10tーブチルフェノール、p-tーオクチルフェノール、p-クミルフェノールなどが用いられる。

【0016】また、本発明に用いるポリカーボネート樹 脂としては、ポリカーボネート部とポリオルガノシロキ サン部を有する共重合体、あるいはこの共重合体を含有 するポリカーボネート樹脂であってもよい。また、テレ フタル酸などの2官能性カルボン酸、またはそのエステ ル形成誘導体などのエステル前駆体の存在下でポリカー ボネートの重合を行うことによって得られるポリエステ ルーポリカーボネート樹脂であってもよい。また、種々 20 のポリカーボネート樹脂の混合物を用いることもでき る。本発明において用いられる(A)成分のポリカーボ ネート樹脂は、構造中に実質的にハロゲンを含まないも のが好ましい。また、機械的強度および成形性の点か ら、その粘度平均分子量は、10,000~100,0 00のものが好ましく、特に11,000~40,00 0、特に12,000~25,000のものが好適であ る。

【0017】本発明で用いられるポリカーボネート樹脂としては、たとえば樹脂の末端基中に占めるヒドロキシ 30ル基の割合が0.5モル%以上、好ましくは0.5~20モル%の範囲であるものを使用することができる。ここで、ヒドロキシル基の割合は、ポリカーボネート樹脂とスチレン系樹脂、リン酸エステル化合物との配合組成物において、組成物の相溶性の向上に寄与し、結果として層状剥離などの不良現象の低減、衝撃強度、ウエルド強度などの向上する場合がある。しかしながら、耐熱性の低下への影響も考えられ、0.5~20モル%であることが総合的に見て好ましい範囲である。

【0018】 (B) スチレン系樹脂

本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物を構成する(B)成分のスチレン系樹脂としては、スチレン、αーメチルスチレンなどのモノビニル系芳香族単量体20~100重量%、アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのシアン化ビニル系単量体0~60重量%、およびこれらと共重合可能なマレイミド、(メタ)アクリル酸メチルなどの他のビニル系単量体0~50重量%からなる単量体または単量体混合物を重合して得られる重合体

がある。これらの重合体としては、ポリスチレン(GPPS)、アクリロニトリルースチレン共重合体(AS樹脂)などがある。

【0019】また、スチレン系樹脂としてはゴム変性スチレン系樹脂が好ましく利用できる。このゴム変性スチレン系樹脂としては、好ましくは、少なくともスチレン系単量体がゴムにグラフト重合した耐衝撃性スチレン系樹脂である。ゴム変性スチレン系樹脂としては、たとえば、ポリブタジエンなどのゴムにスチレンが重合した耐衝撃性ポリスチレン(HIPS)、ポリブタジエンにアクリロニトリルとスチレンとが重合したABS樹脂、ポリブタジエンにメタクリル酸メチルとスチレンが重合したMBS樹脂などがあり、ゴム変性スチレン系樹脂は、二種以上を併用することができるとともに、前記のゴム未変性であるスチレン系樹脂との混合物としても使用できる。

【0020】ゴム変性スチレン系樹脂中のゴムの含有量 は、例えば2~50重量%、好ましくは、5~30重量 %、特に5~15重量%である。ゴムの割合が2重量% 未満であると、耐衝撃性が不十分となり、また、50重 量%を超えると熱安定性が低下したり、溶融流動性の低 下、ゲルの発生、着色などの問題が生じる場合がある。 上記ゴムの具体例としては、ポリブタジエン、アクリレ ートおよび/またはメタクリレートを含有するゴム質重 合体、スチレン・ブタジエン・スチレンゴム(SB S)、スチレン・ブタジエンゴム(SBR)、ブタジエ ン・アクリルゴム、イソプレン・ゴム、イソプレン・ス チレンゴム、イソプレン・アクリルゴム、エチレン・プ ロピレンゴム等が挙げられる。このうち、特に好ましい ものはポリプタジエンである。ここで用いるポリプタジ エンは、低シスポリブタジエン (例えば1, 2-ビニル 結合を1~30モル%、1, 4-シス結合を30~42 モル%含有するもの)、高シスポリブタジエン(例えば 1, 2-ビニル結合を20モル%以下、1, 4-シス結 合を78モル%以上含有するもの)のいずれを用いても よく、また、これらの混合物であってもよい。

【0021】また、スチレン系樹脂としては、JIS K7210に準拠し、温度200℃、荷重5kgの条件 で測定されるメルトインデックス(MI)が、通常1~ 40g/10分、好ましくは、2~20g/10分であ る。

【0022】(C) リン酸エステル化合物 リン酸エステル化合物としては、特にハロゲンを含まな いリン酸エステル化合物が好ましい。リン酸エステル化 合物としては、特に制限はなく、たとえば、次式(1) 【0023】

【化1】

50

【0024】(ここで、R¹、R²、R³、R⁴は、それぞれ独立して、水素原子または有機基を表し、Xは2個以上の有機基を表し、pは0または1であり、qは1以上の整数であり、rは0以上の整数を表す。)で示されるリン酸エステル系化合物である。式(1)において、有機基とは、置換されていても、いなくてもよいアルキル基、シクロアルキル基、アリール基などである。また置換されている場合の置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、アリールチオ基などがある。さらに、これらの置換基を組み合わせた基であるアリールアルコキシアルキルを、またはこれらの置換基を酸素原子、窒素原子、イオウ原子などにより結合して組み合わせたアリールスルホニルアリール基などを置換基としたものなどがある。

【0025】また、式(1)において、2価以上の有機基Xとしては、上記した有機基から、炭素原子に結合している水素原子の1個以上を除いてできる2価以上の基を意味する。たとえば、アルキレン基、(置換)フェニレン基、多核フェノール類であるビスフェノール類から誘導されるものである。好ましいものとしては、ビスフェノールA、ヒドロキノン、レゾルシノール、ジフエニルメタン、ジヒドロキシジフェニル、ジヒドロキシナフタレン等がある。

【0026】ハロゲン非含有リン酸エステル系化合物は、モノマー、オリゴマー、ポリマーあるいはこれらの混合物であってもよい。具体的には、トリメチルホスフェート、トリエチルホスフェート、トリオクチルホスフェート、トリプトキシエチルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジ

ルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、オクチルジフェニルホスフェート、トリ(2-エチルへキシル)ホスフェート、ジイソプロピルフェニルホスフェート、トリキシレニルホスフェート、トリス(イソプロピルフェニル)ホスフェート、トリブチルホスフェート、ビスフェノールAピスホスフェート、ヒドロキノンビスホスフェート、レゾルシンピスホスフェート、レゾルシノールージフェニルホスフェート、トリオキシベンゼントリホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、あるいはこれらの置換体、縮合物などを例示できる。

8

【0027】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成 物の(C)成分として好適に用いることができる市販の ハロゲン非含有リン酸エステル化合物としては、たとえ ば、大八化学工業株式会社製の、TPP〔トリフェニル ホスフェート)、TXP [トリキシレニルホスフェー ト]、CR-733S[レゾルシノール(ジフェニルホ スフェート)] 、PX200 [1, 3-フェニレンーテ スラキス(2.6-ジメチルフェニル)ホスフェート、 PX201 [1, 4-フェニレンーテトラキス(2, 6 -ジメチルフェニル) ホスフェート、PX202 [4, 4'-ビフェニレンーテスラキス)2,6-ジメチルフ ェニル) ホスフェートなどを挙げることができる。 こ 30 れらのリン酸エステル化合物の中でも、次式(2)に示 されるリン酸エステル化合物、すなわち、レゾルシンま たはハイドロキノン構造およびフェニレンエーテル構造 を有する縮合リン酸エステル化合物が好ましい。

[0028]

(R⁶)b (R⁶)a (R⁶)d (R⁶)d

【0029】(ここで、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^9 は、それぞれ独立して、炭素数が $1\sim10$ の炭化水素であり、a、b、c、d、e は、 $0\sim3$ であり、nは $1\sim3$ の整数を表す。)さらに、上記式(2)において、a、b、c、d 、e が同時に0でないものが好ましい。特に、2, 6位にアルキル基を有するリン酸エステル化合物が好ましい。

【0030】具体的には、1, 3-フェニレンーテトラ 50 い。さらに、<math>2, 6位にアルキル基が置換されているの

キス(2,6ージメチルフェニル)ホスフェート〕、 1,4ーフェニレンーテトラキス(2,6ージメチルフ ェニル)ホスフェート〕を挙げることができる。これら の、特定のリン酸エステル化合物は、フェニレン基の代 わりに、ジフェニル基、ビスフェノールA系の場合との 比較において、燃焼時の分解性が高く、さらにリン酸エ ステル化合物中のリンの含有量が高く、難燃効率が高 で耐加水分解性も高いものとなる。

【0031】しかしながら、本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物にあっては、2,6位にアルキル基などの置換基を有する、高価な縮合リン酸エステル化合物を用いることなく、無置換のレゾルシノールビス(ジフェニルホスフェート)を用いても、十分な耐熱、耐湿性、リサイクル性が得られる特徴がある。

(D) 板状無機充填剤

本発明で用いる板状無機充填剤としては、特に制限な く、たとえばタルク、クレー、マイカ(金マイカ、白マ イカ)、ガラスフレークなどを挙げることができる。こ れら板状無機充填剤としては、平均粒子径が、通常0. $1 \sim 10 \, \mu \, \text{m}$ 、0. $2 \sim 2 \, \mu \, \text{m}$ の範囲が好ましく、0. 2~1μmの範囲が特に好ましい。本発明では、板状無 機充填剤は、剛性向上を主目的にするものでなく、した がって平均粒子径は2μm以下であっても、十分本発明 の目的を達成することができる特徴がある。ここにおい て、平均粒子径が大きすぎると分散不良となり、本発明 の効果を十分に発揮することができない場合がある。こ こで、平均粒子径の測定は、液相沈降式光透過法(例え 20 ば、島津製作所製SACP型)、レーザー解析法(例え ば、島津製作所製SACD型)で測定した、粒度累積分 布曲線から求めることができる。これらの板状無機充填 剤としては、タルクの使用が好ましい。

【0032】つぎに、本発明の(A)~(D)成分の組成について説明する。本発明においては、(B)成分のスチレン系樹脂は、ポリカーボネート樹脂の溶融流動性を改良するものである。ここで、(A)ポリカーボネート樹脂と(B)スチレン系樹脂の配合割合は、(A)ポリカーボネート樹脂70~95重量%、好ましくは75~90重量%、(B)スチレン系樹脂が30~5重量%、好ましくは25~10重量%である。ここで、

(A) 成分のポリカーボネート樹脂が70重量%未満では、耐熱性、強度が十分でなく、(B) 成分のスチレン系樹脂が、5重量%未満では成形性の改良効果が不十分である場合がある。なお、この場合の(B) スチレン系樹脂としては、前記したゴム変性スチレン系樹脂が好ましく用いられる。これらの配合割合は、ポリカーボネート樹脂の分子量、スチレン系樹脂の種類、分子量、メルトインデックス、ゴムの含有量や成形品の用途、大きさ、厚みなどを考慮して適宜決定される。

【0033】(C)成分であるリン酸エステル化合物の含有量は、前記(A)および(B)からなる樹脂100 重量部に対して、2~20重量部、好ましくは、3~1 5重量部である。ここで、2重量部未満であると、目的とする難燃性を得ることが難しく、また、20重量部を越えると、耐熱性の低下、衝撃強度の低下が起こる場合がある。したがって、この含有量は、成形品の難燃要求特性を考慮して、リン酸エステル化合物の種類、他のゴム状弾性体などの含有量などをもとに総合的に判断して50 決定される。

【0034】(D)成分の板状無機充填剤の含有量は、前期(A)および(B)からなる樹脂100重量部に対して、0.1~4重量部、好ましくは0.2~3.5重量部である。ここで、0.1重量部未満であると、耐老化、リサイクル性の改良効果が低く、4重量部を越えると得られた成形品の耐衝撃性、ウエルド外観、ウエルド強度が低下する場合があり、耐老化、リサイクル性が低下するので好ましくない。本発明におけるタルクなどの板状無機充填剤は、これらの効果からも明らかなように、その含有量は従来の使用量とは全く異なり、少量でありまたその効果も耐熱性、剛性の向上とは異質の効果である。したがって、このような板状無機充填剤を少量用いることは知られていない。

10

【0035】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物には、燃焼時の溶融滴下防止を目的にさらに、(E)フルオロオレフィン樹脂を含有することができる。ここで(E)フルオロオレフィン樹脂としては、通常フルオロエチレン構造を含む重合体、共重合体であり、たとえば、ジフルオロエチレン重合体、テトラフルオロエチレン・ロピレン共重合体、テトラフルオロエチレンとフッキサフルオロエチレンとフットラフルオロエチレン(PTFE)であり、その平均分子量は、500,000以上であることが好ましく、特に好ましくはは500,000~10,000,000である。本発明で用いることができるポリテトラフルオロエチレンとしては、現在知られているすべての種類のものを用いることができる。

【0036】なお、ポリテトラフルオロエチレンのうち、フィブリル形成能を有するものを用いると、さらに高い溶融滴下防止性を付与することができる。フィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレン(PTFE)には特に制限はないが、例えば、ASTM規格において、タイプ3に分類されるものが挙げられる。その具体例としては、例えばテフロン6-J(三井・デュポンフロロケミカル株式会社製)、ポリフロンD-1、ポリフロンF-103、ポリフロンF201(ダイキン工業株式会社製)、CD076(旭アイシーアイフロロポリマーズ株式会社製)等が挙げられる。

【0037】また、上記タイプ3に分類されるもの以外では、例えばアルゴフロンF5(モンテフルオス株式会社製)、ポリフロンMPA、ポリフロンFA-100(ダイキン工業株式会社製)等が挙げられる。これらのポリテトラフルオロエチレン(PTFE)は、単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせてもよい。上記のようなフィブリル形成能を有するポリテトラフルオロエチレン(PTFE)は、例えばテトラフルオロエチレンを水性溶媒中で、ナトリウム、カリウム、アンモニウムパーオキシジスルフィドの存在下で、1~100psi

の圧力下、温度0~200℃、好ましくは20~100 ℃で重合させることによって得られる。

【0038】ここで、フルオロオレフィン樹脂の含有量 は、前記(A) および(B) からなる樹脂100重量部 に対して、0.05~5重量部、好ましくは、0.1~ 2重量部である。ここで、0.05重量部未満である と、目的とする難燃性における耐溶融滴下性が十分でな い場合があり、5重量部を越ても、これに見合った効果 の向上はなく、耐衝撃性、成形品外観に悪影響を与える 場合がある。したがって、それぞれの成形品に要求され る難燃性の程度、たとえば、UL-94のV-0、V-1、V-2などにより他の含有成分の使用量などを考慮 して適宜決定することができる。

【0039】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成 物には、さらに、(F)成分としてコア/シェルタイプ グラフトゴム状弾性体を(A)ポリカーボる樹脂および (B) スチレン系樹脂100重量部に対して、1~30 重量部、好ましくは2~20重量部含有することができ る。コアノシェルタイプグラフトゴム状弾性体とは、コ ア(芯)とシェル(殻)から構成される2層構造を有し ており、コア部分は軟質なゴム状態であって、その表面 のシェル部分は硬質な樹脂状態であり、弾性体自体は粉 末状(粒子状態)であるゴム状弾性体である。このゴム 状弾性体は、ポリカーボネート樹脂、スチレン系樹脂と 溶融ブレンドした後も、その粒子状態は、大部分がもと の形態を保っている。配合されたゴム状弾性体の大部分 がもとの形態を保っていることにより、表層剥離を起こ さない効果が得られる。

【0040】このコア/シェルタイプグラフトゴム状弾 性体としては、種々なものを挙げることができる。市販 30 のものとしては、例えばハイブレンB621 (日本ゼオ ン株式会社製)、KM-330(ローム&ハース株式会 社製)、メタブレンW529、メタブレンS2001、 メタブレンC223、メタブレンB621(三菱レイヨ ン株式会社製) 等が挙げられる。

【0041】これらの中で、例えば、アルキルアクリレ ートやアルキルメタクリレート、ジメチルシロキサンを 主体とする単量体から得られるゴム状重合体の存在下 に、ビニル系単量体の1種または2種以上を重合させて 得られるものが挙げられる。ここで、アルキルアクリレ 40 ートやアクリルメタクリレートとしては、炭素数2~1 0アルキル基を有するものが好適である。具体的には、 例えばエチルアクリレート、ブチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、n-オクチルメタクリレ ート等が挙げられる。これらのアルキルアクリレート類 を主体とする単量体から得られるゴム状弾性体として は、アルキルアクリレート類70重量%以上と、これと 共重合可能な他のビニル系単量体、例えばメチルメタク リレート、アクリロニトリル、酢酸ビニル、スチレン等 30重量%以下とを反応させて得られる重合体が挙げら 50 脂組成物の製造方法について説明する。本発明の難燃性

れる。なお、この場合、ジビニルベンゼン、エチレンジ メタクリレート、トリアリルシアヌレート、トリアリル イソシアヌレート等の多官能性単量体を架橋剤として適 宜添加して反応させてもよい。

12

【0042】ゴム状重合体の存在下に反応させるビニル 系単量体としては、例えば、スチレン、αーメチルスチ レン等の芳香族ビニル化合物、アクリル酸メチル、アク リル酸エチル等のアクリル酸エステル、メタクリル酸メ チル、メタクリル酸エチル等のメタクリル酸エステル等 が挙げられる。これらの単量体は、1種または2種以上 を組み合わせて用いてもよいし、また、他のビニル系重 合体、例えばアクリロニトリル、メタクリロニトリル等 のシアン化ビニル化合物や、酢酸ビニル、プロピオン酸 ビニル等のビニルエステル化合物等と共重合させてもよ い。この重合反応は、例えば塊状重合、懸濁重合、乳化 重合などの各種方法によって行うことができる。特に、 乳化重合法が好適である。

【0043】このようにして得られるコア/シェルタイ プグラフトゴム状弾性体は、前記ゴム状重合体を20重 量%以上含有していることが好ましい。このようなコア /シェルタイプグラフトゴム状弾性体としては、具体的 には60~80重量%のn-プチルアクリレートと、ス チレン、メタクリル酸メチルとのグラフト共重合体など のMAS樹脂弾性体が挙げられる。中でも、ポリシロキ サンゴム成分が5~95重量%とポリアクリル(メタ) アクリレートゴム成分95~5重量%とが、分離できな いように相互に絡み合った構造を有する、平均粒子径が 0. 01~1μm程度の複合ゴムに少なくとも一種のビ ニル単量体がグラフト重合されてなる複合ゴム系グラフ ト共重合体が好ましい。この共重合体は、それぞれのゴ ム単独でのグラフト共重合体よりも耐衝撃改良効果が高 い。この複合ゴム系グラフト共重合体は、市販品として の、三菱レーヨン株式会社製メタブレンS-2001な どとして、入手できる。

【0044】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成 物は、成形性、耐衝撃性、外観改善、耐候性改善、剛性 改善等の目的で、上記(A)~(D)からなる必須成分 に、(E)、(F)から選ばれた任意成分の一種以上と ともに、熱可塑性樹脂に常用されている添加剤成分を必 要により含有することができる。例えば、フェノール 系、リン系、イオウ系酸化防止剤、帯電防止剤、ポリア ミドポリエーテルブロック共重合体(永久帯電防止性能 付与)、ベンゾトリアゾール系やベンゾフェノン系の紫 外線吸収剤、ヒンダードアミン系の光安定剤(耐候 剤)、抗菌剤、相溶化剤、着色剤(染料、顔料)等が挙 げられる。任意成分の配合量は、本発明の、 難燃性ポリ カーボネート樹脂組成物の特性が損なわれない範囲であ れば特に制限はない。

【0045】次に、本発明の難燃性ポリカーボネート樹

ポリカーボネート樹脂組成物は、前記の各成分(A)~ (D)を上記割合で、さらに必要に応じて用いられる、

(E)、(F)の各種任意成分、さらには他の成分を適当な割合で配合し、混練することにより得られる。このときの配合および混練は、通常用いられている機器、例えばリボンブレンダー、ドラムタンブラーなどで予備混合して、ヘンシェルミキサー、バンバリーミキサー、単軸スクリュー押出機、二軸スクリュー押出機、多軸スクリュー押出機、コニーダ等を用いる方法で行うことができる。混練の際の加熱温度は、通常240~300℃の10範囲で適宜選択される。なお、ポリカーボネート樹脂とスチレン系樹脂以外の含有成分は、あらかじめ、ポリカーボネート樹脂、スチレン系樹脂あるいはこれ以外の他の熱可塑性樹脂と溶融混練、すなわちマスターバッチとして添加することもできる。

【0046】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物は、上記の溶融混練成形機、あるいは、得られたペレットを原料として、射出成形法、射出圧縮成形法、押出成形法、ブロー成形法、プレス成形法、真空成形法、発泡成形法などにより各種成形品を製造することができる。しかし、上記溶融混練方法により、ペレット状の成形原料を製造し、ついで、このペレットを用いて、射出成形、射出圧縮成形による射出成形品の製造に特に好適に用いることができる。なお、射出成形方法としては、外観のヒケ防止のため、あるいは軽量化のためのガス注入成形を採用することもできる。

【0047】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組成物から得られる射出成形品(射出圧縮を含む)としては、複写機、ファックス、パソコン、プリンター、電話機、情報端末機、などのOA機器、テレビ、ラジオ、ビ 30 デオデッキ、冷蔵庫、電子レンジなどの家庭電化機器をはじめとする電気・電子機器のハウジングまたは部品、さらには、自動車部品など他の分野にも用いられる。

[0048]

【実施例】本発明について実施例および比較例を示して より具体的に説明するが、これらに、何ら制限されるも のではない。

実施例1~3および比較例1~3

表1に示す割合で各成分を配合〔(A)、(B)成分は 重量%、他の成分は、(A)および(B)からなる樹脂 100重量部に対する重量部で示す。〕し、押出機(機 種名:VS40、田辺プラスチック機械株式会社製)に 供給し、260℃で溶融混練し、ペレット化した。な お、すべての実施例および比較例において、酸化防止剤 としてイルガノックス1076(チバ・スペシヤルティ ・ケミカルズ株式会社製)0.2重量部およびアデカス タブC(旭電化工業株式会社社製)0.1重量部をそれ ぞれ配合した。得られたペレットを、80℃で12時間 乾燥した後、成形温度260℃で射出成形して試験片お よび成形品を得た。得られた試験片を用いて性能を各種50 試験によって評価し、その結果を表1に示した。

【0049】なお、用いた成形材料および性能評価方法 を次に示す。

(A) ポリカーボネート樹脂

PC:タフロン A1900 (出光石油化学株式会社製):ビスフェノールAポリカーボネート樹脂、MI=20g/10分(300℃、1.2Kg荷重)、粘度平均分子量:19,000、ヒドロキシル基末端比率:5

(B) スチレン系樹脂

HIPS:耐衝撃ポリスチレン樹脂(HIPS):ID EMITSU PS HT44(出光石油化学社株式会 社製):ポリブタジエンにポリスチレンがグラフト重合 したもの、ゴム含有量=7重量%、MI:8g/10分 (200℃、5Kg荷重)

【0050】(C) リン酸エステル化合物 レゾルシノールビス(ジフェニルホスフェート):リン 酸エステルPFR(旭電化工業株式会社製)

(D) 板状無機充填剤

タルク: FFR (浅田製粉株式会社製)、平均粒径: 0.7μm

(E) フルオロオレフィン樹脂

PTFE:CD076 (旭硝子株式会社製)

(F) ゴム状弾性体 (コアシェルタイプグラフトゴム状弾性体)

複合ゴム系グラフト共重合体:メタブレンS2001 (三菱レーヨン株式会社製):ポリジメチルシロキサン 含有量:50重量%以上

【0051】 [性能評価方法]

- (1)衝撃強度: I Z O D (アイゾット衝撃強度)A S T M D 2 5 6 に準拠、23℃(肉厚1/8インチ)、単位: k J/m²
- (2) 難燃性

UL94燃焼試験に準拠(試験片厚み:1.5mm)

(3) ウエルド特性

引張強度試験片(ウエルド試験用)成形金型を用いて、 2点ゲートで成形しウエルドを有する試験片を成形し た。

- 1. ウエルド外観:ウエルド部を目視観察した。◎:最良、○:良、×:不良
- 2. ウエルド引張強度:ウエルド試験片の引張強度を測定した。
- 3. ウエルド引張強度保持率(%) = (ウエルド部の引張強度/非ウエルド部の引張強度) × 100

【0052】(4) 耐熱老化性:成形試験片を80℃で 1.000時間熱処理を行った。

- 1. 熱処理後のIZOD衝撃強度を測定した。
- 2. 熱処理後の色調変化をJIS K7105 (プラスチックの光学的特性試験方法) に準拠して、熱処理前後の試験片の色差 (ΔE) を測定した。

(5) 耐湿性:成形試験片を、温度:70℃、湿度:90%の条件で1,000時間処理を行った。

- 1. 処理後の I Z O D 衝撃強度を測定した。
- 2. 処理後の色調変化をJIS K 7 1 0 5 (プラスチックの光学的特性試験方法) に準拠して 、熱処理前後の試験片の色差 (ΔE) を測定した。

(6) リサイクル性

成形品(ノートパソコンハウジング:A4タイプ)を粉

砕して、回収し、粉砕物100%を用いて、同様な成形 条件で試験片を成形した。

16

- 1. IZOD衝撃強度を測定した。
- 2. 処理後の色調変化をJISK7105(プラスチックの光学的特性試験方法)に準拠して、 熱処理前後の試験片の色差(ΔE)を測定した。

[0053]

【表1】

		表1						
			実施例1	実施例2	比較例1	比較例2	実施例3	比較例3
П	(A) : PC		8 0	8 0	8 0	80	8 5	8 5
組	(B) : HIPS		2 0	2 0	2 0	2 0	1 5	1 5
	(C):リン酸エステル	化合物	10	1 0	10	10	1 0	10
成	(D):タルク		1	3		5	3	
	(E) : PTFE		0.3	0.3	0. 3	0. 3	0. 3	0.3
	(F): ゴム状弾性体						5	5
	(1):衝撃強度	I ZOD衝撃強度(k J/m²)	4 0	4 0	4 0	2 5	6 0	60
	(2):難燃性	UL-94 (1.5mm厚み)	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0	V-0
評	(3):ウエルド特性	・ウエルド外観	0	0	0	×	0	0
		・ウエルド引張強度(MPa)	5 5	5 5	5 0	4 0	. 55	5 0
価		・ウェルド引張強度保持率(%)	90	9 0	8 5	6 5	8 5	8 5
	(4):耐熱老化性	・IZOD衝撃強度(kJ/m²)	3 5	4 0	3 0	2 0	4 5	3 5
偭	. '	- 色調変化: Δ E	2	2	3	2	3	5
	(5):耐湿性	・ I ZOD衝撃強度(k J/m²)	2 5	3 0	1 0	1 5	3 0	15
		· 色媚変化:△E	3	3	6	2	5	7
	(6):リサイクル性	・IZOD衝撃強度(kJ/m²)	4 0	4 0	4 0	2 0	6 0	6.0
		・色調変化:ΔE	2	2	2	2	2	2

30

【0054】表1の結果から明らかなように、本発明の 難燃性ポリカーボネート樹脂組成物からの成形品は、実 施例と比較例から、すぐれた耐熱、耐湿老化性、リサイ クル性があることが、衝撃強度、色調の測定結果より明 らかである。また、優れた難燃性、耐衝撃性を維持でき る。さらにコア/シエルタイプグラフトゴム状弾性体の 配合により耐衝撃性改善において、耐老化性の低下が少 ないことが明らかである。

[0055]

【発明の効果】本発明の難燃性ポリカーボネート樹脂組 40 成物は、ノンハロゲンで、かつ優れた難燃性、衝撃強

度、耐熱安定性を有するとともに、成形品の耐熱、耐湿 老化性にすぐれたものである。また、リン酸エステル化 合物として、耐加水分解に特にすぐれた特殊なリン酸エ ステル化合物を用いなくとも、十分な性能を得ることが できる。さらに、この耐熱安定性からリサイクル性に優 れ、再生使用が可能となり、環境問題、省資源に貢献で きるものである。したがって、OA機器、家庭電化機器 などの電気・電子、自動車部品などの大型化、薄肉化に も十分対応できるものであり、その応用分野の拡大が期 待される。

フロントページの続き

(51) Int. C1.7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 8 L 25:02

27:12)

(CO8L 69/00

51:04

27:12)

F ターム(参考) 4F206 AA28K AB16 AB27 AH42 JA07 JF01 JF02 4J002 BC032 BC062 BD153 BN114 BN142 BN152 CG001 DJ037 DJ047 DJ057 DL007 EW046 FA017 FD017 FD136 FD203 GQ00